# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-045913

(43) Date of publication of application: 17.02.1998

(51)Int.CI.

C08G 75/23 H01M 8/02

(21)Application number: 09-097157

(71)Applicant: SUMITOMO CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

15.04.1997

(72)Inventor: IWASAKI KATSUHIKO

YAMAMOTO TAKETSUGU TERAHARA ATSUSHI

**ISOBE MICHIHISA** 

(30)Priority

Priority number: 08 97151

Priority date: 18.04.1996

Priority country: **JP** 

## (54) HIGH-MOLECULAR ELECTROLYTE, ITS PRODUCTION AND FUEL CELL MADE BY USING THE SAME

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce a low-cost highmolecular electrolyte which can be easily molded and processed because of solubility in an organic solvent and thermoplasticity, and is suitable for a high-performance fuel cell because of high water resistance and ease of control of its structure, and to provide a high-performance fuel cell made therefrom.

SOLUTION: This electrolyte comprises a sulfonated polyethersulfone having an equivalent weight of ion exchange groups of 800-5,000g/mol and obtained by sulfonating a polyethersulfone consisting of repeating structural units represented by the formula. The polyethersulfone is sulfonated by reacting it with a sulfonating agent in concentrated sulfuric acid, giving the sulfonated polyethersulfone. The fuel cell is made by using the electrolyte.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the

examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

## 特開平10-45913

(43)公開日 平成10年(1998) 2月17日

(51) Int.CL <sup>6</sup>	織別記号	庁内整理番号	PΙ	技術表示箇所
C 0 8 G 75/23			C08G 75/23	
H01M 8/02			H01M 8/02	P

## 審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 6 頁)

(21)出職番号	<b>特顧平9-97157</b>	(71)出顧人				
(22)出顧日	平成9年(1997)4月15日	(72)発明者	住友化学工業株式会社 大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号 岩崎 京商			
(31)優先権主張書号	特質平8-97151	(12/34/74	茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式			
(32) 優先日	平8 (1996) 4 月 18日	(COO) Physics	会社内			
(33)優先權主張国	日本(JP)	(72)発明者	山本 武雄 茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式 会社内			
		(72)発明者	寺原 淳 茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式 会社内			
	ţ	a (74)代理人	弁理士 久保山 陸 (外1名) 最終頁に続く			

(54) 【発明の名称】 高分子重解質、その製造方法およびそれを使用してなる燃料電池

## (57)【要約】

【課題】 安価であり、有機溶媒可溶性・熱可塑性であるために成形加工が容易であり、かつ構造制御が容易で耐水性が高く。高性能な燃料電池に適した高分子電解質。その構造制御容易な製造方法およびそれを使用してなる高性能な燃料電池を提供する。

(O !O ·)

(2)

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】下記構造式で表わされる繰り返し構造単位 からなるポリエーテルスルホンをスルホン化して得られ るイオン交換基当量重量が800~5000g/mol のスルホン化ポリエーテルスルホンよりなることを特徴 とする高分子電解質。

【請求項2】イオン交換基当量重量が、1000~15 (1)g/molであることを特徴とする請求項1記載の 高分子营配管,

【請求項3】スルホン化ポリエーテルスルホンの60℃ における吸水率が、20%以下であることを特徴とする 請求項1または2記載の高分子電解質。

【請求項4】下記構造式で表わされる繰り返し構造単位 からなるポリエーテルスルホンを、遺硫酸中にてスルホ ン化剤と反応させることによりスルホン化して、イオン 交換基当量重量が800~5000g/molのスルホ ン化ポリエーテルスルホンを得ることを特徴とする高分 20 子電解質の製造方法。

【請求項5】請求項1~3のいずれかに記載の高分子電 解貿を使用してなることを特徴とする燃料電池。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、燃料電池に適した 高分子電解質 その製造方法及びそれを使用してなる燃 30 料電池に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、環境問題のクローズアップととも に新エネルギー技術が社会の脚光を浴びるようになって きた。燃料電池技術は、これら新エネルギー技術の柱の 一つとして数えられており、将来、最も重要なテクノロ ジーの一つとなるものと期待されている。なかでも電解 質にプロトン伝導性の高分子を用いた高分子型燃料電池 は、低温における作動性が良好であり、小型軽量化が可 能等の特徴から特に注目されている。

【0003】高分子型燃料電池用の高分子電解質として は、例えば超強酸基含有フッ素系高分子であるナフィオ ン(Nafion、デュポン社の登録商標。以下同様。)が知 られている。しかし、ナフィオンはフッ素系のポリマー であるため非常に高価であると同時に、燃料電池として 使用する際には低保水性のために水分管理を十分にする 必要がある。また、含フッ素化合物は、合成時および廃 寮時の環境への配慮も必要となってくる。そこで、非フ ッ素系のプロトン伝導体の高分子電解質が市場から望ま れていた。

【0004】非フッ素系ポリマーをベースとした高分子 プロトン伝導体についても既にいくつかの取り組みがな されている。1950年代には、スチレン系の陽イオン 交換樹脂が検討された。しかし、通常燃料電池に使用す る際の形態である膜としての強度が十分ではなかったた め十分な雹池寿命を得るには至らなかった。

【0005】スルホン化芳香族ポリエーテルエーテルケ トンを電解質に用いた燃料電池の検討もなされている。 スルホン化芳香族ポリエーテルエーテルケトンの合成お よびその特性に関する詳細な報告が、Polymer, 1987、v ol、28. 1009、にある。この中で、有機溶媒に難溶性の **芳香族ポリエーテルエーテルケトン(以降、PEEKと** 略称することがある。)が、 高度にスルホン化すること により有機溶媒に可溶となり成膜が容易になることが紹 介されている。しかし、これらのスルホン化PEEK は、同時に親水性も向上し、水溶性となったりあるいは 吸水時の強度低下などを引き起こす。燃料電池は通常燃 料と酸素の反応により水を副生することから、特に、か かるスルホン化PEEKが水溶性となる場合にはそのま ま燃料電池用電解質へ利用するには適さない。スルホン 化PEEKの電解質に関する特開平6-93114号公 報には、ポリマー合成時に架橋を起こし得る官能益を導 入し、製膜後にこの官能益を架績するプロセスを入れる ことにより、強度的にも優れた電解質が得られることが 記哉されているが、架橋プロセスが必要である。

[0006] Polymeric Materials Science and Engine ering, 68、122-123 (1993). および米国特許第527 1813号明細書には、芳香族ポリエーテルスルホンの スルホン化物が水の電気分解装置の電解質として利用で きることが記哉されている(ここでポリエーテルスルホ ンとして用いられているUDEL P-1700は通 常、ポリスルホン(以降、PSFと略称することがあ る。) に分類されるボリマーである。)。 しかし、これ ちのポリマーのスルホン化物の一次構造やイオン交換基 当量重量などの諸物性に関する記載はまったく無い。P SFは、その分子の繰り返し構造単位に非常にスルホン 化されやすいジフェニルプロパン単位を有するため、得 られたスルホン化PSFはスルホン化度が高くて吸水率 が高く、水に溶解しないようにするのは困難であった。 [ ( ) ( ) ( ) 7 ] Journal of Membrane Science, 83 (1993) 211-220.にはPSF (UDELP-1700) やPE Sのスルホン化物について記載されている。それには、 スルホン化PSFは完全に水溶性となってしまい、電解 質としての評価ができないとされている。またスルホン 化PESについては水溶性とはならないけれども、高吸 水率の問題から架橋構造の導入を提案している。

[8000]

【発明が解決しようとする課題】これら従来の技術にお いては、得られる電解質が高価であったり、構造制御が 50 困難で耐水性が不足して強度が不十分であったり、製造

や成形加工が困難もしくは煩雑である等の問題点があっ た。本発明の目的は、安価であり、有機溶媒可溶性・熱 可塑性であるために成形加工が容易であり、かつ構造制 御が容易で耐水性が高く、高性能な燃料電池に適した高 分子電解質、その構造制御容易な製造方法およびそれを 使用してなる高性能な燃料電池を提供するものである。 [0009]

【課題を解決するための手段】このような事情をみて、 本発明者らは鋭意研究の結果、比較的安価な耐熱性ポリ マーであり、有機溶媒に可溶かつ熱可塑性であるスルホ 10 ン化ポリエーテルスルホンを用いることで、容易に膜に 転化でき、またスルホン化度を厳密に制御することで膨 潤時の強度を十分に保ったまま高性能な燃料電池に適す る電解質となることを見出し、本発明を完成させるに至 otc.

【()() 1()】即ち本発明は、下記構造式で表わされる繰 り返し構造単位からなるポリエーテルスルホンをスルホ ン化して得られるイオン交換基当量重量が800~50 (1) g/m o 1 のスルホン化ポリエーテルスルホンより なる高分子電解質、下記構造式で表わされる繰り返し構 20 定液:カリウムメトキシドのベンゼン・メタノール溶 造単位からなるポリエーテルスルホンを、混硫酸中にて スルホン化剤と反応させることによりスルホン化して、 イオン交換基当量重量が800~5000g/molの スルホン化ポリエーテルスルホンを得る高分子電解質の 製造方法、及び該高分子電解質を使用してなる燃料電池 にかかるものである。

[0011]

【発明の実施の形態】以下、本発明をさらに詳しく説明 する。本発明で使用するポリエーテルスルホン(以降、 PESと称することがある。)は、上記の繰り返し構造 単位からなるポリマーであって、公知のいかなるものも 使用できる。例えば、スミカエクセル PES3600P、PES41 00P、PES4800P、PES5200P (住友化学工業株式会社の登 録商標。以下同様。)等がある。

【0012】該ポリエーテルスルホンの分子量には特に 制限はないが、好ましくは重量平均分子量が5,000~20 0,000、さらに好ましくは10,000~100,000である。分子 量が5,000より小さいと製膜後に得られる膜の強度が弱 くなったり、分子量が200,000より大きいと成形加工が 困難となることがあり、好ましくない。

【()()13】ポリエーテルスルホンをスルホン化する方 法。すなわちスルホン酸釜を導入する方法としては、た とえば特開平2-16126号公報あるいは特開平2-208322号公報等に記載の方法が公知である。具体 的には、例えば、ポリエーテルスルポンを混硫酸中に て、クロロ硫酸あるいは発煙硫酸といったスルホン化剤 と反応させることによりスルホン化する。スルホン化剤 50

にはポリエーテルスルホンをスルホン化するものであれ は特に制限はなく、上記以外にも三酸化硫黄等を使用す るととができる。この方法によりポリエーテルスルホン をスルホン化する場合には、スルホン化の度合いは、ス ルホン化剤の使用量、反応温度および反応時間により、 容易に制御できる。

【0014】スルホン化の度合いは、イオン交換益当量 重量の値として800~5000g/molである。好 ましくは、1000~1500g/molである。イオ ン交換基当量重量が、800g/molより低いと、燃 料電池用電解質膜として使用する際に、十分な該高分子 の耐水性および含水時の機械的強度が得られず、500 Og/molより高いと出力性能が低下することがある のでそれぞれ好ましくない。

【0015】ここで、イオン交換基当量重量とは導入さ れたスルホン酸基単位モルあたりのスルホン化ポリエー テルスルホンの分子量であり、値が小さいほどスルホン 化度が高いことを示す。イオン交換基当量重量は、「H - NMRスペクトロスコピー、元素分析、非水滴定(規 液) 等により測定が可能である。試料の純度によらずイ オン交換基当量重量の測定が可能であることから、『H -NMRスペクトロスコピーが好ましい方法である。 【0016】スルホン化したポリエーテルスルホンは、 燃料電池に使用するにはその吸水率が20%以下である ことが好ましい。吸水率が20%を越えると膜の機械的 強度が低下して穴があき、爆発を起こす場合があり好ま しくない。ここでいう吸水率とは、乾燥後のスルホン化 ポリエーテルスルホンを60℃の脱イオン水中に24時 30 間浸漬して吸水させた際の、吸水前後の重量増加分 (%)をさす。吸水率はより好ましくは10%以下であ

り、さらに好ましくは5%以下である。 【()()17】高分子電解質は燃料電池用として使用する 際には、通常膜の状態で使用される。スルホン化したポ リエーテルスルホンを膜へ転化する方法に特に制限はな いが、溶液状態より製膜する方法あるいは溶融状態より 製馍する方法等が可能である。前者では、たとえば、ス ルホン化ポリエーテルスルホンをN. Nージメチルホル ムアミド等の溶液よりガラス板上に流延塗布し、溶媒を 除去することにより製膜する方法が例示できる。製膜に 用いる溶媒は、高分子を溶解し、その後に除去し得るも のであるならば特に制限はなく、N.Nージメチルホル ムアミド、N、Nージメチルアセトアミド、Nーメチル -2-ピロリドン、ジメチルスルホキシド等の非プロト ン性極性溶媒、あるいはエチレングリコールモノメチル エーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、ブ ロビレングリコールモノメチルエーテル、プロビレング リコールモノエチルエーテル等のアルキレングリコール モノアルキルエーテルが好適に用いられる。膜厚は、溶 液温度あるいは釜板上への塗布厚により制御できる。溶

\* [0021]

融状態より製膜する場合は、溶融プレス法あるいは溶融 押し出し法等が可能である。

【0018】隣の厚みは、特に制限はないが通常10~ 200 μmのものが好適に使用される。 実用に耐える膜 の強度を得るには10μmより厚い方が好ましく、 膜抵 抗の低減つまり発電性能の向上のためには200 µmよ り薄い方が好ましい。

【1)()19]また、本発明の電解質を製造する際に、通 常の高分子に使用される可塑剤、安定剤、離型剤、等の 添加剤を、本発明の目的に反しない範囲内であれば使用 10 できる。

【りり20】燃料電池として用いる際の電解質と電極の 接合法についても特に制限はなく、公知の方法(例え は、電気化学、1985, 53, 269、記載の化学メッキ法、J. Electrochem. Soc.: Electrochemical Science and Te chnology, 1988, 135(9), 2209. 記銭のガス拡散電極の 熱プレス接合法など)を適用することが可能である。

水素化ジメチルスルホキシドに溶解し、200MH21 H-NMRスペクトロスコピー {ブルカー (Bruker) 社 製 AC200P) により測定した。 H-NMR スペクトルよ

6

【実施例】以下、爽施例により本発明をさらに詳しく説

明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0022】(1) イオン交換基当量重量(g/mo

精製、乾燥後のスルホン化ポリエーテルスルホンを、重

なお、各物性の測定条件は次の通りである。

り、下記の構造式中H\*に起因する8.2~8.5ppmのシグナ ルの面積(s)と他の芳香族領域のプロトン(H°、 H'、H'、H') に起因する6.8~8.2ppmのシグナルの面 精(S)より、下式(1)によりベンゼン環1個あたり のスルホン酸差の導入量(x)を算出した。イオン交換

[0023]

(1)

基当量重量は下式(2)より求められる。

[0024]

【()()25】(2)吸水率(%)

製膜、乾燥後の膜を、60℃の脱イオン水中に24時間× 浸漬して吸水させた。吸水前後の重量増加分を吸水率と して%で示した。

【0026】(3)燃料電池出力性能評価 電極を接合した電解質を評価セルに組み込み、燃料電池 出力性能を評価した。反応ガスには、水素/酸素を用 い。共に1気圧の圧力にて、23℃の水バブラーを通し て加湿した後、評価セルに供給した。ガス流量は、水素 60ml/min.、酸素40ml/min.. セル温 度は23℃とした。電池出力性能は、H201B充放電 装置 (北斗電工株式会社製) により評価した。

【0027】実施例1

ポリエーテルスルホン、スミカエクセル PES5200P(1 w/∨%シメチルホルムアミド溶液の25℃における還 元粘度: (). 5 2 d l / g ) を、100℃にて一晩減圧乾 燥した。温度計、窒素導入管、適下ロートおよび損拌機 を備えた500m1丸底フラスコに、25gのポリエー テルスルホンと:
遠硫酸 1 2 5 m l を仕込み、窒素気流 下、室温にて一晩規律して均一な溶液とした。この溶液 に、 窒素気流下、 殻拌しながら、 滴下ロートより 48 m 1のクロロ硫酸を添加した。 適下開始後しばらくはクロ ロ硫酸が混硫酸中の水分と激しく反応して発泡するため ゆっくりと適下し、発泡が穏やかになった後は5分以内 に滴下を完了させた。滴下完了後の反応溶液を、23℃ にて6時間撹拌してポリエーテルスルホンのスルホン化 50

〔イオン交換基当量重量〕= (232+80×2×x)÷ (2×x) 20 を実施した。反応溶液を3リットルの脱イオン水にゆっ くりと綺下することでスルホン化ポリエーテルスルホン を折出させ、ろ過回収した。析出した沈殿は、ミキサー による脱イオン水洗浄と吸引ろ過による回収操作を、洗 液が中性になるまで繰り返した後、80℃にて一晩減圧 乾燥した。得られたスルホン化ポリエーテルスルホンの イオン交換基当量重量は2100g/molであった。 【0028】該ポリマーを、N-メチルピロリドン溶液 よりガラス基板上に流延塗布し、80℃にて徐々に減圧 度を上げながら一晩減圧乾燥後、さらに150℃にて昇 温して3時間減圧乾燥し、完全に溶媒を除去した。得ら れた隣は、淡褐色透明の柔軟な膜であり、厚みは60 μ m. 吸水率は1%以下であった。該隣を直径30mm φ に打ち抜いた後、膜の両面に化学メッキ法にて直径20 mmøの白金黒電極を接合した。化学メッキは、 膜双方 の面にそれぞれ3wt%塩化白金酸水溶液2mlを10 wt%水素化ホウ素ナトリウム水溶液にて還元すること で行ない、その後1規定塩酸によりスルホン酸蕪をプロ トン化し、脱イオン水により洗浄した。電極を接合した 電解質を評価セルに組み込み、燃料電池出力性能を評価 した。得られた電流密度-電圧プロットを図1に示す。 【0029】実施例2~5

> 実施例1と同様にして、スルホン化ポリエーテルスルホ ンの合成、製膜を実施した。スルホン化反応条件、得ら れたポリマーのイオン交換基当量意量、N-メチルピロ リドン溶液より製膜した膜の特性を表しにまとめた。実 施例2~5で得られた全てのポリマーが製膜可能であっ *tc.*

> 【0030】実施例2で得られたポリマーは実施例1と 同様の方法により電極を接合し、実施例3 および4で得 られたポリマーは、ガス拡散電極を熱ブレス接合し、評

価に用いた。その接合法を次に述べる。ガス拡散電極には、0.38mg/cm'の白金を担侍させた米国E-TEKINC、製電極を使用した。20mmのに打ち抜いたガス拡散電極に、接合剤として5wt%ナフィオン溶液(米国アルドリッチ社、低极アルコール/水混合溶媒)0.1m1を均一に含浸させ、80℃にて2時間減圧乾燥して溶媒を除去した。該電極は、電解質とともに沸騰した脱イオン水中に2時間浸渍することで吸水させた。水中より取り出し、表面に付着した水分を除いた後、電極2枚で電解質を電極の燥機面が電解質側に向くようにして挟み、80℃、80kgf/cm'にて90秒間プレスし、電極接合体を得た。得られた電極接合体の燃料電池出力性能を評価した。実施例2の電流密度一電圧プロットを図1に、実施例3および4の電流密度一電圧プロットを図2に示す。

### 【0031】比較例1

実施例1と同様にして、ポリエーテルスルホンの遺硫酸溶液にクロロ硫酸を滴下し、その後40℃とやや高温にて5時間反応を行なった。得られたポリマーは製膜可能であったが、60℃での吸水率は70%に達した。25℃での吸水率は13%であった。この膜は含水状態での機械的強度が十分でなく、燃料電池用電解質に適さな \*

#### \* 6.2

### 【0032】比較例2

比較例1と同様にして、ポリエーテルスルホンのスルホン化を、40℃にて6時間行なった。得られた反応溶液を脱イオン水に投入した際に、ポリマーの沈殿は得られず、得られたポリマーは水溶性であった。

### [0033]比較例3

ナフィオン117腺を電解質として用い、燃料電池出力性能を評価した。ナフィオン腺は、30mmのに打ち抜いた後、100℃の5%温酸化水素水中にて30分、続いて100℃の5%希硫酸中にて30分浸渍した後、100℃の脱イオン水にてよく洗浄した。洗浄後の隣に、実施例1に示した化学メッキ法により電極接合した。電池出力性能を評価し、得られた電流密度−電圧ブロットを図1に示す。

#### 【0034】比較例4

比較例3と同様にして処理したナフィオン117 隣に、 実施例3と同様にしてガス拡散電極を接合した。電池出 力性能を評価し、得られた電流密度 - 電圧プロットを図 2 に示す。

[0035]

【表1】

	反応条件		イオン交換基	膜厚	吸水率	号板接合法	
	本加登 (al)	<b>益虚</b> (℃)	時国 (h)	当 <u>公司公</u> (g/m.ol)	(µm)	(%)	553
突巡例1	4.8	2 3	6.0	2.100	60	<1	化学メッキ法
実施例2	62	2 3	6.5	1.300	120	<1	化学メッキ法
裳施例3	3 実施例2のポリマーを使用			1, 300	100	<1	ガス拡散電極/熱プレス
突施例4	4.8	25	10	1, 200	120	<1	ガス拡散理極ノ熱プレス
突施例 5	4 8	2 3	15	870	110	5. 4	
比較例1	4 8	4 0	5.0	720	80	70	
此較例2	4.8	40	6. 0				
比較例3	ナフィオン1	17を使用		1, 100	180	17	化学メッキ法
比較例4	ナフィオン1	17を使用		1, 100	180	17	ガス拡敵電極/熱ブレス

#### [0036]

【発明の効果】以上説明してきたように、本発明により、安価で成形加工が容易で、容易に隣に転化でき、かつ膨潤時の強度を十分に保ち得る、燃料電池に適した高分子電解質が提供される。さらには、該高分子電解質の容易な製造方法、及び該高分子電解質を使用してなる出

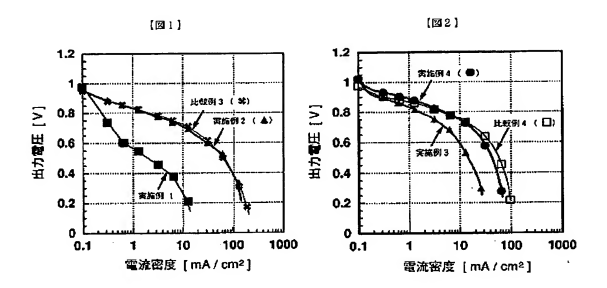
力性能が高い燃料電池が提供される。

### 【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1、2 および比較例3 における燃料電池 出力性能を示す電流密度 - 電圧プロットである。

【図2】実施例3、4 および比較例4 における燃料電池 出力性能を示す電流密度-電圧プロットである。

特開平10-45913



フロントページの続き

(72)発明者 環部 通久 茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式 会社内